# ◎ 公開特許公報(A) 平2-25447

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	@公開	平成2年(199	0)1月26日
C 07 C 57/03 51/43 51/44		7457—4H 7327—4H 7327—4H			
51/47 C 11 C 3/00 C 12 P 7/64 //(C 12 P 7/64		7327—4H 7106—4H 6926—4B			
//(C 12 P 7/64 C 12 R 1:72)		6712-4B 案 <b>杏</b> 語。	龙 去請求 言	青求項の数 1	(全7百)

**②発明の名称** 高度不飽和脂肪酸類の製造方法

②特 願 昭63-172691

**20出 願 昭63(1988)7月13日** 

茨城県つくば市春日2丁目20番3号 論 ⑫発 明 者 楯 爪 茨城県つくば市天久保2丁目6番3号 中 久 個発 明 者 田 幸 茨城県つくば市天久保3丁目12番3号 明者 弄 惠 @発 大 茨城県北相馬郡藤代町宮和田531番地 久 明者 野 @発 茨城県つくば市梅園 2丁目24番5号 īF @発 明者 船  $\mathbf{H}$ 東京都千代田区有楽町1丁目10番1号 日本油脂株式会社 ⑪出 願 人 個代 理 人 弁理士 舟橋 築子

明細書

1. 発明の名称

高度不飽和脂肪酸類の製造方法

2. 特許請求の範囲

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、高純度のエイコサベンタエン酸、ドコサヘキサエン酸またはそれらの低級アルキルエ

1

ステル類の新しい濃縮分離方法に関する。 (従来の技術)

このようにエイコサペンタエン酸やドコサヘキ サエン酸は重要な脂質成分であり、その利用も医 薬、健康食品などとして色々考えられ、高濃度の 精製品の開発が期待されている。

エイコサベンタエン酸やドコサヘキサエン酸の

生化学的価値が認められているにもかかわらず、これらの化学合成は極めて困難であるため、天然の原料から抽出、精製することが行われている。例えば尿素付加法、分子蒸留法、超臨界炭酸ガス抽出法、液体クロマトグラフィー法等が個々に実施されている。

(発明が解決しようとする課題)

また、エイコサペンタエン酸とドコサヘキサエン酸も互いに似た挙動を示すため、従来からある 分取型高速液体クロマトグラフィーでは、魚油を

3

ルを、上記グリセリド放分からドコサヘキサエン 酸またはそのエステルを得ることを特徴とする高 度不飽和脂肪酸類の製造方法である。

本発明において原料に用いる魚油は特に制限はないが、俗に背みの魚といわれているイワシ、サバ、サンマ、カツオ、マグロなどが好ましい。一般にこれらの油脂の脂肪酸組成は C 14:0;5.9 %、C 16:0;15.9%、C 18:1;6.6%、C 18:0;2.5%、C 18:1;13.6%、C 18:2;1.2%、C 18:4;2.5%、C 20:1;8.6%、C 20:4;0.9%、エイコサベンタエン酸;12.9%、C 22:1;7.8%、C 22:5;1.9%、ドコサヘキサエン酸;8.8%、C 24:1;1.0%、その他約10%であるが、この数値は魚種、季節、産地によりいろいろと異なる。

本発明者らは、このような組成を持つ魚油から エイコサベンタエン酸、またはドコサヘキサエン 酸あるいはそれらのエステルを効率よく取り出す ために、以下のような手段を見出した。

まず魚油を、ドコサヘキサエン酸を加水分解し にくい特性を持つキャンディダ(Candida)族由来 原料としてエイコサペンタエン酸とドコサヘキサ エン酸とを大量に高濃度で濃縮することは、原料 組成が複雑なため、コスト的に問題があった。

. . .

また、従来からの蒸留法などでも、同様に原料 組成が複雑なため、収率の低下が生じていた。 本発明は、上記課題を解決するもので、安価で 入手しやすい天然原料である魚油から、簡単な操 作によりエイコサベンタエン酸またはドコサヘキ サエン酸あるいはそれらのエステル類を濃縮分離 する方法を提供することを目的としている。 (課題を解決するための手段)

本発明は、魚油をキャンディダ(Candida)族菌由来のリパーセにより加水分解し、得られた分解混合物を脂肪酸とグリセリドとに分離し、これらの各成分について低級アルキルエステル化し、ついで尿素付加法により高度不飽和脂肪酸成分を混むし、さらに分子蒸留法、超臨界炭酸ガス抽出法または液体クロマトグラフィー法のいずれかの方法を用いて濃縮精製することにより、上記脂肪酸成分からエイコサベンタエン酸またはそのエステ

4

ついで上記の各々の成分について低級アルコー ル中で少量の触媒 (塩酸、硫酸等)の存在下でエ ステル化して脂肪酸低級アルキルエステルを得る。

また、上記のグリセリド画分を低級アルコール 中で少量の触媒(ナトリウムメチラート、水酸化 ナトリウム、水酸化カリウム等)の存在下でアル コリシスして同様に脂肪酸低級アルキルエステル

本発明においては上記の工程の後、さらに分子 蒸留法、超臨界炭酸ガス抽出法または液体クロマ トグラフィー法のいずれかの方法を用いて濃縮箱 製工程を実施する。

分子蒸留法は、低級アルコールのエステルと成

7

原液に比重の異なる2種の溶剤を作用させて、混 合物の中のある特定の物質を他の物質から分離す る方法である。液々抽出の特徴は原液と溶剤の二 **쪱を形成して、この二層を比重の差により分離す** ることであって、遠心力を用いて短時間で希望す る物質を選択的に溶剤層に移動分離することがで きる。魚油の分解物の精製には、n-ヘキサンを 移動相、アセトニトリルまたは90%エタノールを 固定相とし、移動相で溶出する成分を正溶出画分 とし、送液方向を反転し固定相を送液して固定相 内に残留する成分を反転溶出画分とする。なお、 本発明の実施例では、遠心液々分配クロマトグラ フモデルCPC-LLN(三鬼エンジニアリング (株) を用い、分配カートリッジ250W型を使用して 回転数700~900、送液速度1.0~3.0 心で分画 した。

(発明の効果)

本発明のように魚油を原料として、特定のリパーゼでエイコサベンタエン酸とドコサヘキサエン酸を選択加水分解し、分離処理を行うことにより、

した脂肪酸エステルを、1×10<sup>-3</sup>~3×10<sup>-1 ma Hg</sup> に被圧下、100~150 でに加熱し、各脂肪酸エステルの沸点の差を利用して分離する方法である。この工程を複数回くりかえすと、より高純度の製品が得られる。

超臨界炭酸ガス抽出法は、炭酸ガスを温度31.1~100 ℃、圧力75.2~200 ㎏/㎡で超臨界状態にし、各脂肪酸エステルの超臨界炭酸ガスへの溶解度の差により抽出分別する方法である。

液体クロマトグラフィー法は、通常の液体クロマトグラフィー法は、通常の液体クロマトグラフィー等があり、溶離液としてはヘキサン、ハキサン/アセトン、ヘブタン、オクタン、イソオクタン等が使用でき、カラム充填材としてはステアリルメタクリレートボリマーゲル、メタクリルできる。他にカラム充填材を用いない遠心液々クロマトグラフィーがある。

遠心液々クロマトグラフィーは、液体混合物の

8

## (実施例)

以下、実施例に基づいて本発明を具体的に説明する。

## 実施例1

魚油 5 kgと水2.5 kgを30 & 容量の反応釜に入れ、5000ユニットのキャンディダ・シリンドラセ (Candida cylindracea ) 由来リバーゼを500 ml

の水に溶かしたものを加え、37℃に保温しながら回転攪拌し24時間反応させた。分解物にヘキサン11 ℓを加え分屑させ、下層を抜き去った後、ヘキサン層を温水で洗い酵素を洗い落とした。これにエタノール5.2 ℓと水2ℓを加え、さらに1Nの水酸化ナトリウム水溶液11.5ℓを滴下攪拌後、静置して上層からグリセリド画分880gを得た。下層は塩酸を加えて脂肪酸を遊離させ、3550gの脂肪酸画分を得た。

それぞれの画分中のエイコサペンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度は、ガスクロマトグラフィーによる分析の結果、グリセリド画分がエイコサペンタエン酸5.2 %、ドコサヘキサエン酸40.7%、脂肪酸画分がエイコサペンタエン酸15.6%、ドコサヘキサエン酸1.3 %であった。

グリセリド画分500gに500gのエタノールと5gの水酸化カリウムを加え、リフラックス下2時間エステル交換し、塩酸で中和し水洗後、脂肪酸エステルを1.5 gのヘキサンで抽出した。ロータリーエバボレータで脱溶媒後、460gの脂肪酸エステ

1 1

また、脂肪酸画分500gに500gのエタノールと硫酸5gを加え、リフラックス下2時間エステル化し、水洗後脂肪酸エステルを1.5gのヘキサンで抽出した。ロータリーエバボレータで脱溶媒後、440gの脂肪酸エステルを回収した。その中から脂肪酸エステル200g、尿素800gおよびヘキサン1600元。メタノール48㎡を攪拌機のついたフラスコに仕込み2時間室温で攪拌しながら反応させた。付加体を濾別、ヘキサンで洗浄し、濾液と洗浄液をロータリーエバボレータで減圧下脱溶剤し、50gの濃縮エステルを得た。

濃縮エステルのエイコサペンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度はガスクロマトグラフィーによる分析の結果、エイコサペンタエン酸60.2%、ドコサヘキサエン酸5.1 %、その他34.7%であった。 更にこのうちの25gを分子蒸留(3×10<sup>-3</sup> mx llg、95℃)にかけ、それを2回繰り返すことにより、脂肪酸画分から12.3gの高純度エイコサペンタエン酸94.7%、ドコサヘキサエン酸2.6 %、その他2.7%) ルを回収した。その中から脂肪酸エステル200g、 尿素800gおよびヘキサン1600㎡、メタノール48㎡ を攪拌機の付いたフラスコに仕込み、2時間室温 で攪拌しながら反応させた。付加体を濾別、ヘキ サンで洗浄し、濾液と洗浄液をロータリーエバポ レータで減圧下脱溶剤し、104gの濃縮エステルを 得た。

濃縮エステルのエイコサペンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度はガスクロマトグラフィーによる分析の結果、エイコサペンクエン酸9.1 %、ドコサヘキサエン酸72.7%、その他18.2%であった。更にこのうちの52gを分子蒸留(3×10<sup>-3</sup> ma Hg、95℃)にかけ、それを2回繰り返すことにより、29.2gの高純度ドコサヘキサエン酸エチルエステル(エイコサペンタエン酸1.3 %、ドコサヘキサエン酸97.8%、その他0.9 %)を得た。このうちの10gをとり、メタノール50歳、KOH3g、水0.5gを加え、リフラックス下3時間加水分解し、塩酸で中和後、500歳のヘキサンで抽出し、8.5gの高純度ドコサヘキサエン酸を得た。

1 2

を得た。このうちの10gをとり、メタノール50 ml、 KOH3g、水0.5gを加え、リフラックス下3時 間加水分解し、塩酸で中和後、100 mlのヘキサン で抽出し、7.9gの高純度エイコサベンタエン酸を 得た。

#### 実施例 2

実施例1で得た尿素付加後のドコサヘキサエン酸濃縮エステル(エイコサベンタエン酸9.1 %、ドコサヘキサエン酸72.7%、その他18.2%)52gを液体クロマトグラフィー(ステアリルメタクリレートポリマーゲルカラム、溶解液ヘキサン)で分画し、8.3gの高純度ドコサヘキサエン酸エステル(エイコサベンタエン酸0.8 %、ドコサヘキサエン酸98.5%、その他0.7 %)を得た。

また、実施例1で得た尿素付加後のエイコサベンタエン酸濃縮エステル(エイコサベンタエン酸60.2%、ドコサヘキサエン酸5.1%、その他34.7%)25gを液体クロマトグラフィー(ステアリルメタクリレートポリマーゲルカラム、溶離液ヘキサン)で分画し、5.6gの高純度エイコサベンタエ

ン酸エチルエステル (エイコサペンタエン酸97.7%、ドコサヘキサエン酸1.1%、その他1.2%)を得た。

#### 実施例3

実施例1と同様に魚油をリパーゼで分解した後、400gの分解物にヘキサン880 mlを加え分層させ、下層を抜き去った後、ヘキサン層を温水で洗い酵素を洗い落とした。これにエタノール420 mlと水160 mlを加え、更に1Nの水酸化ナトリウム水溶液920 mlを滴下攪拌後静置して上層からグリセリド画分70gを得た。下層は塩酸で中和し、遊離した脂肪酸画分305gを得た。

それぞれの画分中のエイコサベンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度はガスクロマトグラフィーによる分析の結果、グリセリド画分がエイコサベンタエン酸4.8 %、ドコサヘキサエン酸38.8%、脂肪酸画分がエイコサベンタエン酸14.7%、ドコサヘキサエン酸2.0 %であった。

グリセリド画分50gに50gのエタノールと0.5g の水酸化カリウムを加え、リフラックス下2時間

15

脂肪酸画分50gに50gのエタノールと0.5gの破酸を加え、リフラックス下2時間エステル化し、水洗後、脂肪酸エステルを150 元のヘキサンで抽出した。ロータリーエバボレータで脱溶媒後、40gの脂肪酸エステルを回収した。その中から脂肪酸エステルを10g、尿素40gおよびヘキサン80元。 大タノール2.4 元を攪拌機の付いたフラスコに仕込み、2時間室温で攪拌しながら反応させた。付加体を濾別、ヘキサンで洗浄し、滤液と洗浄液をロータリーエバボレータで減圧下脱溶剤し、2.6gの濃縮エステルを得た。

濃縮エステルのエイコサベンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度は、ガスクロマトグラフィーによる分析の結果、エイコサベンタエン酸58.6%、ドコサヘキサエン酸4.5%、その他36.9%であった。これを更に遠心液々クロマトグラフィー(分配液 n - ヘキサン:90%エタノール=1:1、操作温度20℃、回転数800rpm)で分画し、1.7gの高純度エイコサベンタエン酸エチルエステル(エオサベンタエン酸93.3%、ドコサヘキサエン酸

エステル交換し、塩酸で中和し水洗後、脂肪酸エステルを150 ㎡のヘキサンで抽出した。ロータリーエパポレータで脱溶媒後、45gの脂肪酸エステル10g、ルを回収した。その中から脂肪酸エステル10g、尿素40gおよびヘキサン80㎡、メタノール2.4 ㎡を攪拌機の付いたフラスコに仕込み、2時間室温を攪拌しながら反応させた。付加体を濾別、エバボサンで洗浄し、濾液と洗浄液をロータリーエバボレータで減圧下脱溶剤し、5.1gの濃縮エステルを得た。

濃縮エステルのエイコサペンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度はガスクロマトグラフィーによる分析の結果、エイコサペンタエン酸8.7 %、ドコサヘキサエン酸69.9%、その他21.4%であった。これを更に遠心液々クロマトグラフィー(分配液 nーヘキサン:90%エタノール=1:1、操作温度20℃、回転数800rps)で分画し、2.8gの高純度ドコサヘキサエン酸エチルエステル(エイコサペンタエン酸0.9 %、ドコサヘキサエン酸95.8%、その他3.3 %)を得た。

1 6

4.9 %、その他1.8 %)を得た。 実施例 4

魚油 5 kgと水2.5 kgを30 ℓ 容量の反応釜に入れ、1000ユニットの実施例 1 と同じリパーゼを500 ml の水に溶かしたものを加え、37 ℃に保温しながら回転攪拌し、6時間反応させた。分解物にヘキサン11 ℓ を加え分層させ、下層を抜き去った後、ヘキサン層を温水で洗い酵素を洗い落とした。これにエタノール5.2 ℓ と水 2 ℓ を加え、更に 1 Nの水酸化ナトリウム水溶液7.5 ℓ を滴下攪拌後、静置して、上層からグリセリド面分1800gを得た。下層は塩酸を加えて脂肪酸を遊離させ、2250gの脂肪酸両分を得た。

それぞれの画分中のエイコサベンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度はガスクロマトグラフィーによる分析の結果、グリセリド画分がエイコサベンタエン酸16.2%、ドコサヘキサエン酸21.5%、脂肪酸画分がエイコサベンタエン酸9.8 %、ドコサヘキサエン酸1.9 %であった。

このうちグリセリド画分500gを実施例1と同様

の方法でエチルエステル化し、440gのエステルを得た。このエステル100gを実施例1と同様の方法で尿素付加し、濃縮エステルを43g回収した。濃縮エステルのエイコサベンタエン酸、ドコサヘーによっつかであれる。 ドコサベンタエン酸33.2%、ドコサベンタエン酸33.2%、ドコサベンタエン酸33.2%、ドコサベンタエン酸33.2%、ドコサベンタエン酸33.2%、ドコサベンタエン酸33.2%、ドコサベンタエン酸33.2%、ドコサベンタエン酸19.5gの高純度ドコサベウム10、19.5gの高純度ドコサベンタエン酸エチルエステル(エイコサベンタエン酸7.5%、ドコサヘキサエン酸88.2%、その他3.3%)を得た。

また、脂肪酸画分500gを実施例1と同様の方法でエチルエステル化し、430gのエステルを得た。このエステル100gを実施例1と同様の方法で尿素付加し、濃縮エステルを19.6g回収した。濃縮エステルのエイコサベンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度はガスクロマドグラフィーによる分析の結果、エイコサベンタエン酸45.9%、ドコサヘキサエン酸8.7%、その他45.4%であった。更にこ

れを超臨界炭酸ガス抽出法(55℃、120 kg / cm) を用いて分画し、9.5gの高純度エイコサベンタエン酸エチルエステル(エイコサベンタエン酸82.3%、ドコサヘキサエン酸3.4%、その他14.3%)を得た。

## 実施例5

1 9

また、脂肪酸画分50gを実施例3と同様の方法 でエチルエステル化し、41gのエステルを得た。 このエステル10gを実施例2と同様の方法で尿素 付加し、2.3gのエイコサベンタエン酸濃縮エステ ルを得た。濃縮エステルのエイコサベンタエン酸、 2 0

ドコサヘキサエン酸濃度はガスクロマトグラフィーによる分析の結果、エイコサペンタエン酸43.9 %、ドコサヘキサエン酸7.7 %、その他48.4%であった。全量の濃縮エステルを、100 ㎡のスチレンジピニルベンゼン共重合体樹脂を充塡したオープンカラムでヘキサン/アセトン=8/2の混合 浴媒を用いて精製し、0.3gの高純度エイコサペンタエン酸エチルエステル(エイコサペンタエン酸85.2%、ドコサヘキサエン酸2.5 %、その他12.3 %)を得た。

## 比較例 1

魚油500gをエタノール500g、KOH500gで実施例1と同様の方法でエチルエステル化し、470gのエステルを得た。そのうちの100gを実施例1と同様の方法で尿素付加し、濃縮エステルを28.1g回収した。濃縮エステルのエイコサベンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度はガスクロマトグラフィーによる分析の結果、エイコサベンタエン酸42.9%、ドコサヘキサエン酸25.3%、その他32.7%であった。

これを実施例1と同条件で2回繰り返し分子蒸留し、9.5gのドコサヘキサエン酸画分(エイコサペンタエン酸28.4%、ドコサヘキサエン酸46.4%、その他25.2%)を得た。

また、実施例1と同条件下で2回繰り返し分子 蒸留し、11.3g のエイコサベンタエン酸画分(エ イコサベンタエン酸74.3%、ドコサヘキサエン酸 18.6%、その他7.1 %)を得た。

キャンディダ族菌由来のリパーゼによる処理を しないので、実施例1に比して目的物の純度が低 いことがわかる。

## 比較例 2

魚油 5 kgと水2.5 kgを30 ℓ 容量の反応釜に入れ、5000ユニットのクロモバクテリウム由来リバーゼを500 m2の水に溶かしたものを加え、37℃に保温しながら回転攪拌し24時間反応させた。分解物を実施例 1 と同様の方法で脂肪酸とグリセリドに分画し、グリセリド画分790gと脂肪酸画分3680 gを得た。

それぞれの画分中のエイコサペンタエン酸、ド

2 3

## 比較例3

比較例 2 で得た尿素付加後のドコサヘキサエン酸 濃縮エステル50 g を液体クロマトグラフィー (ステアリルメタクリレートポリマーゲルカラム、溶離液ヘキサンで分画し、2.8gのドコサヘキサエン酸エチルエステル (エイコサペンタエン酸12.5%、ドコサヘキサエン酸62.3%、その他25.3%)

コサヘキサエン酸濃度は、ガスクロマトグラフィーによる分析の結果、グリセリド画分がエイコサベンタエン酸10.5%、ドコサヘキサエン酸10.3%、ドコサヘキサエン酸7.6 %であった。

グリセリド画分700gを実施例1と同様の方法でエチルエステル化し、664gの脂肪酸エステルを回収した。その中から脂肪酸エステル400gを取り、実施例1と同様の方法で尿素付加し、117gの濃縮エステルを得た。濃縮エステルのエイコサベンタエン酸、ドコサヘキサエン酸濃度はガスクロマトグラフィーによる分析の結果、エイコサベンタエン酸30.3%、ドコサヘキサエン酸27.2%、その他42.5%であった。このうち50gを実施例1と同条件下で2回繰り返し分子蒸留し、15.2gのドコサヘキサエン酸35.4%、その他33.4%)を得た。

また脂肪酸画分1000gを実施例1と同様の方法でエチルエステル化し916gの脂肪酸エステルを回

2 4

を得た。

また、比較例 2 で得た尿素付加後のエイコサベンタエン酸濃縮エステル50gを、液体クロマトグラフィー (ステアリルメタクリレートポリマーゲルカラム、溶離液へキサン) で分画し、1.2gのエイコサベンタエン酸エチルエステル (エイコサベンタエン酸65.8%、ドコサヘキサエン酸20.0%、その他14.2%) を得た。

特許出願人 日本油 脂 株式 会社代理 人 弁理士 舟 橋 榮 子(年)